FAMILY MEMBERS

- CC PUBDAT KD DOC.NO. CC PR.DAT YY PR.NO.
- JP 1983/10/26 A2 58183615 JP 1982/11/19 82 204422
- JP 1991/06/24 B4 3041444
- +FR 1983/10/21 A1 2525108 FR 1982/04/19 82 8206646
- +FR 1989/05/12 B1 2525108
- +AR 1984/03/01 A1 230183
- +AT 1989/07/15 A 427282
- +AT 1990/02/12 B 389813
- +AU 1983/10/27 A1 9043182
- +AU 1986/10/02 B2 555579
- +BE 1983/05/09 A1 894942
- +CA 1987/08/04 A1 1225029
- +CH 1986/03/27 A 655003
- +DE 1983/10/20 A1 3241097
- +DE 1989/04/13 C2 3241097
- +ES 1985/09/01 A1 8505249
- +ES 1985/05/16 A1 517444
- +ES 1985/06/14 A5 517444
- +GB 1983/11/23 A1 2119784
- +GB 1986/04/03 B2 2119784
- +IE 1989/06/07 B 54084
- +IT 1987/01/14 A 1153099
- +IT 1982/11/23 A0 8224368
- +JP 1983/10/26 A2 58183615
- +JP 1991/06/24 B4 3041444

+LU	1983/06/13	A	84468
+NL	1983/11/16	A	8204461
+PT	1982/12/01	A	75867
+PT	1986/01/21	В	75867
+SE	1983/10/20	A	8206697
+SE	1982/11/24	A0	8206697
+US	1986/09/09	A	4610875
+US	1988/09/06	A	4769236

(19 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A)

昭58-183615

60Int. Cl.3 A 61 K 9/14 // A 61 K 9/08 識別記号

广内整理番号 7057-4C 7057-4C

❸公開 昭和58年(1983)10月26日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

図高度溶解性医薬及びその製造法

20特

昭57-204422 願

22出

願 昭57(1982)11月19日

優先権主張 ②1982年 4 月19日③フランス

(FR) 3082 06646

②発 明 者 ドナルド・イー・パノツ アイルランド国アセロン・パリ ーモア・ヒルクレスト・ハウス (番地なし)

の発 明 者 オーエン・アイ・コリガン アイルランド国コムテ・ド・デ ユブリン・ホース・エボラ・パ ーク45

⑪出 願 人 エラン・コーポレーション・リ ミテツド アイルランド国アセロン・モン

クスランド・ウエストマツシユ カウンテイ(番地なし)

個代 理 人 弁理士 三枝英二 外2名

発明の名称 高度溶解性医薬及びその製造法 特許請求の範囲

- ① 安定剤及び結晶成長抑制剤の存在下での微粒 子化により得られ、不定形形態を有することを 特徴とする高度溶解性医薬。
- ② 安定剤及び結晶成長抑制剤が、ポリビニルピ ロリドンから構成される特許額求の範囲第1項 に記載の医薬。
- ③ 安定剤及び結晶成長抑制剤が、ポリエチレン グリコールーポリビニルピロリドン混合物から 構成される特許請求の範囲第1項に記載の医薬。
- ④ 殴粒子化時の安定削及び結晶成長抑制剤濃度 が、有効成分重量の1~50重量%である特許 簡求の範囲第1項乃至第3項のいずれかに記収
- ⑤ 溶媒中に有効成分、安定剤及び結晶成長抑制 剤を溶解し、必要に応じ加熱後、入口温度・ 110~150℃及び出口温度80~120℃ の条件下に微粒子化することを特徴とする高度

溶解性医薬の製造法。

® 有効成分、安定剤及び結晶成長抑制剤を溶解 させるための溶媒が水及び(又は)低分子量ア ルコール (C ₁ ~ C ₄) である特許請求の範囲 第5項に記載の方法。

発明の詳細な説明

本発明は高度溶解性を有する医薬及びその製造 法に関する。

医薬の溶解性が、該医薬の治療活性を決定する 要因であることは、広く知られている。また治療 活性は医薬の生物学的利用性に依存し、これは良 好で且つ安全な吸収性の機能であることも知られ ている。後者は医薬を形成する有効成分の溶解性 の程度に依存している。医薬が吸収される胃腸管 部位は、非常に限定された特定のものであり、医 要の黄弱で且つ不完全な溶液は、上記部位に接触 してもその吸収がほとんどなされず、利用されな いため、治療活性値も非常に低い値にとどまつて しまう。従つて医薬の良好な溶解性は、該医薬に とつて必須不可欠なものである。更に医薬の高度 結晶形態(最も安定な形態)が、最も溶解困難であることは知られている(例えばニュートン(J・M・NEWTON)によるMfg. Chemist Aerosol News. 37、33(1966) 参照)。従って従来より有効成分を不定形形態(アモルファス)で含む医薬の製造が種々試みられている。 談不定形形態は、結晶形態より溶解性が向上している。しかしながら不定形形態は下記の欠点を有している。すなわち不定型形態は軽時的に徐々に

- 3 -

決定される。該有効成分物質が不安定であればあるだけ、また該物質が結晶化し易ければそれだけ、 上記感加麗を増大させればよい。

本発明では、また上記抑制剤ポリマーは、医薬の散粒子化に先だつて添加されることが必要であり、単独ですなわち抑制剤を添加することなく微粒子化された有効成分に、上記抑制剤を混合するのみでは、本発明医薬に比し溶解性の劣つた製品しか収得できない。

更に、多くの分析特に示差熱分析を行なった結果、本発明医薬中の医薬物質の大部分は、医薬物質・ポリビニルビロリドンの不定型複合体となっていることが認められた。

本発明の他の一面によれば、溶媒中に有効成分、 安定剤及び結晶成長抑制剤を溶解し、必要に応じ 加熱後、入口温度110~150℃及び出口温度 80~120℃の条件下に微粒子化することを特 徴とする高度溶解性医薬の製造法が提供される。

本発明方法の好ましい一実施態様によれば、有効成分及び上記抑制剤を審解するための溶媒とし

結晶形態に変化し、特に安定性に欠ける。これは 治療用途に利用される物質としては、非常に重大 な欠点である。

本発明の目的は、高度の溶解性を有し、しかも各種医薬品として要求される安定性を具備する医薬形態を提供することにある。

本発明によれば、安定削及び結晶成長抑制剤の存在下での微粒子化により得られ、不定形形態を有することを特徴とする高度溶解性医薬が提供される。

本発明の好ましい一実施魁様によれば、安定剤 及び結晶成長抑制剤は、ポリビニルピロリドンか 6 機成される。

本発明の他の好ましい一実施 螺様によれば、上記安定剤及び結晶成長抑制剤は、ポリエチレング リコールーポリビニルピロリドンから構成される。

本発明によれば、上記抑制剤の微粒子化時の濃度は、有効成分垂盤の1~50重量%とされる。

微粒子化に先立ち添加される安定剤及び結晶成 長抑制剤の量は、利用する有効成分に応じて適宜

- 4 -

ては、水及び(又は)低分子量アルコール(Cı ~C₄)が利用される。

以下、本発明を更に詳しく説明するため、本発明に従う新規な医薬の製造法及びこれにより得られる製品の諸物性を示すが、これらは単なる例であつて、本発明はこれらに限定されるものではない。

製 造 例

実施例 1

ヒドロフルメチアジドの調製

エタノール 5 O 部中に、ヒドロフルメチアジド(hydroflumethiazide) 1 部及・びポリピニルピロリドン(PVP) O . 1 部を溶解させる。この溶液を次いで微粒子化(例えばBUCHI 19 O 装置内)する。供給温度を 132℃に調節し、出口温度を 98℃とする。微粒子化液速は 750 mi / 時間である。

第1図は、微粒子化していないヒドロフルメチ アジド(曲線a)、PVPの存在下に微粒子化さ れたヒドロフルメチアジド(曲線b)、ヒドロフ

- 6 -

特開昭58-183615 (3)

ルメチアジドを微粒子化機、10%PVPと混合したもの(曲線c)及び本発明実施例1に従い微粒子化されたヒドロフルメチアジド(曲線d)のそれぞれの溶解性を示すグラフである。

該第1図より、本発明によれば、医薬の溶解性を顕著に改善できるのに対し、ヒドロフルメチアジド+PVP混合物では、その効果は非常に低いことが明らかである。

実施例 1 で得られた製品は、少くとも 4 ケ月間 その構造に実質的変化はなかつた。これに対し、P V P の不存在下に微粒子化したヒドロフルメチアジドは、1 2 日後には完全に結晶形態に変換された。

実施例 2

ジピリダモルの調製

ジビリダモル (dlpyridanole) 重盛の 0 % 、 5 % 、 1 0 % 、 2 0 % 及び 3 5 % の P V P を含む溶液を、実施例 1 と同様にして調製し、微粒子化する。

第2図は、得られた各製品のX韓回折図である。

- 7 -

イプロフェン ナプロキセン エリスロマイシン グラフェニン フロセミド サロクテイジル (suloctidil) ニトロフラントイン インドメタシン フラボキサート (flavoxate) フェノバルピタン シクランテレート ケトプロフェン ナフチドロフリル及び

トリアムテレン

上記の通り本発明によれば、いかなる適用方法 及び実施態様を採用しようとも、従来公知のそれ に比し、長期に亙り安定で且つ完全な溶解性を有 する優れた医薬が得られる。

本発明は上記で詳述した過用形態、使用態様に限定されず、本発明の範囲を逸脱しない限り当衆

該 図 よ り ジ ピ リ ダ モ ル ー P V P (3:1) 混合物(曲線 M)は、明らかに曲線5とは異なる回折曲線を示していることが判る。尚第2図において、曲線1はP V P 0 %を、曲線2はP V P 5 %を、曲線3はP V P 1 0 %を、曲線4はP V P 2 0 %を及び曲線5はP V P 3 0 %をそれぞれ示す。

曲線5により示される製品の溶解性は、混合物 (曲線M)の2倍以上である。

実施例3~25

以下の医薬を利用することにより、実施例1及び2と略々同様の結果が得られる。

ヒドロクロロチアジド

シクロチアジド

シクロペンチアジド

ポリチアジド

メチルドパ

スピロノラクトン

キニジン

シアナドール

メトロニダゾール

-8-

図面の簡単な説明

第1 図は本発明医薬の溶解性を示すグラフ及び 第2 図は本発明医薬のX 韓回折図をそれぞれしめ す。

(以上)

代理人 弁理士 三 枝 英二





